## 日本国特許庁

PCT/JP99/05557

本 国 符 計 月
PATENT OFFICE
IAPANESE GOVERNMENT

04.11.99

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

1998年10月21日

REC'D 0 6 JAN 2000

出 願 番 号 Application Number:

平成10年特許願第299472号

出 願 人 Applicant (s):

鐘淵化学工業株式会社

# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

1999年12月10日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office

近藤川



【書類名】

特許願

【整理番号】

KEN-3607

【提出日】

平成10年10月21日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C08L 23/26

【発明の名称】

C08L101/10

【請求項の数】

硬化性組成物

18

【発明者】

【住所又は居所】 兵庫県神戸市兵庫区吉田町1-2-80 鐘淵化学工業

株式会社総合研究所神戸研究所内

【氏名】

藤田 雅幸

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県神戸市兵庫区吉田町1-2-80 鐘淵化学工業

株式会社総合研究所神戸研究所内

【氏名】

中川 佳樹

【特許出願人】

【識別番号】

000000941

【氏名又は名称】 鐘淵化学工業株式会社

【代表者】

古田 武

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 005027

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書

【物件名】

要約書

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 硬化性組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】以下の2成分:

(A) 一般式(1)で表される架橋件シリル基を平均して1、1個以上有するビ ニル系重合体、

 $-[Si(R^1)_{2-h}(Y)_hO]_m-Si(R^2)_{3-a}(Y)_a(1)$ 式中、 $R^1$ および $R^2$ は、同一若しくは異なって、炭素数  $1 \sim 20$  のアルキル ')。SiOーで表されるトリオルガノシロキシ基を示す。(式中、R'は 炭素数1~20の1価の炭化水素基を示す。複数のR'は同一であってもよく又 は異なっていてもよい)。 $R^1$ または $R^2$ がそれぞれ2個以上存在するとき 、それらは同一であってもよく、異なっていてもよい。Yは水酸基または加水分 解性基を示す。Yが2個以上存在するとき、それらは同一であってもよく、異な っていてもよい。aは0、1、2または3を示す。bは0、1、または2を示す 。mは0~19の整数を示す。ただし、a+mb≥1であることを満足する。

(B) 平均して1個以下の一般式(1) で表される架橋性シリル基を有するビニ ル系反応性可塑剤、を含有する硬化性組成物。

【請求項2】(A)成分のビニル系重合体の分子量分布が1.8未満である 請求項1記載の硬化性組成物。

【請求項3】(A)成分のビニル系重合体が(メタ)アクリル系重合体であ る請求項1~2のうちいずれか1項に記載の硬化性組成物。

【請求項4】(A)成分のビニル系重合体がアクリル系重合体である請求項 3に記載の硬化性組成物。

【請求項5】(A)成分のビニル系重合体がリビングラジカル重合法により 製造されることを特徴とする請求項1~4のうちいずれか1項に記載の硬化性組 成物。

【請求項6】(A)成分のビニル系重合体が原子移動ラジカル重合法により 製造されることを特徴とする請求項1~5のうちいずれか1項に記載の硬化性組 成物。

【請求項7】 (A) 成分のビニル系重合体が、一般式 (1) で表される架橋性シリル基を分子鎖末端に平均して1. 1 個以上有する請求項  $1\sim6$  のうちいずれか 1 項に記載の硬化性組成物。

【請求項8】(A)成分のビニル系重合体が

- (1) 有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤、遷移 金属錯体を触媒としてビニル系モノマーをラジカル重合することによりハロゲン 原子を末端に有するビニル系重合体を合成する工程、
- (2) 前記工程(1)で得られるハロゲン原子を末端に有するビニル系重合体と アルケニル基を有するオキシアニオンを反応させてハロゲンを置換することによ り、末端にアルケニル基を有するビニル系重合体を合成する工程、および、
- (3) 前記工程(2) で得られる末端にアルケニル基を有するビニル系重合体の末端アルケニル基に、一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するヒドロシラン化合物を付加させて架橋性シリル基を含有する置換基に変換する工程により得られる重合体である請求項1~7のうちいずれか1項に記載の硬化性組成物。

【請求項9】 (A) 成分のビニル系重合体が

- (1) ビニル系モノマーをリビングラジカル重合法により重合することにより、 ビニル系重合体を合成する工程。
- (2)前記工程(1)で得られるビニル系重合体と重合性の低いアルケニル基を 少なくとも2個有する化合物とを反応させることにより末端にアルケニル基を有 するビニル系重合体を合成する工程、および、
- (3) 前記工程(2) で得られる末端にアルケニル基を有するビニル系重合体の末端のアルケニル基に、一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するヒドロシラン化合物を付加させて架橋性シリル基を含有する置換基に変換する工程により得られる重合体である、請求項1~7のうちいずれか1項に記載の硬化性組成物。

【請求項10】(B)成分の反応性可塑剤の分子量分布が1.8未満である 請求項1記載の硬化性組成物。

【請求項11】(B)成分の反応性可塑剤の分子量が500から15000



である請求項1あるいは10のうちいずれか1項記載の硬化性組成物。

【請求項12】(B)成分の反応性可塑剤の粘度が(A)成分のビニル系重合体よりも低いことを特徴とする請求項1あるいは10~11のうちいずれか1項記載の硬化性組成物。

【請求項13】 (B) 成分の反応性可塑剤が (メタ) アクリル系重合体である請求項1あるいは10~12のうちいずれか1項に記載の硬化性組成物。

【請求項14】 (B) 成分の反応性可塑剤がアクリル系重合体である請求項13 に記載の硬化性組成物。

【請求項15】(B)成分の反応性可塑剤がリビングラジカル重合法により 製造されることを特徴とする請求項1および10~14のうちいずれか1項に記載の硬化性組成物。

【請求項16】(B)成分の反応性可塑剤が原子移動ラジカル重合法により 製造されることを特徴とする請求項1および10~15のうちいずれか1項に記 載の硬化性組成物。

【請求項17】 (B) 成分の反応性可塑剤が

- (1) 反応性の高い炭素ーハロゲン結合を1個有する有機ハロゲン化物、または ハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビニル系モ ノマーをラジカル重合することにより1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素 ーハロゲン結合を有するビニル系重合体を合成する工程、
- (2)前記工程(1)で得られる1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素ーハロゲン結合を有するビニル系重合体とアルケニル基を有するオキシアニオンを反応させてハロゲンを置換することにより、1個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体を合成する工程、および、
- (3) 前記工程(2) で得られる1個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有する ビニル系重合体の末端アルケニル基に、一般式(1)で表される架橋性シリル基 を有するヒドロシラン化合物を付加させて末端を架橋性シリル基に変換する工程

により得られる重合体である請求項1および10~16のうちいずれか1項に記載の硬化性組成物。

【請求項18】 (B) 成分の反応性可塑剤が

- (1) 開始点を1個有する開始剤を用いてビニル系モノマーをリビングラジカル 重合法により重合することにより、ビニル系重合体を合成する工程、
- (2)前記工程(1)で得られるビニル系重合体と重合性の低いアルケニル基を 少なくとも2個有する化合物とを反応させることにより末端にアルケニル基を有 するビニル系重合体を合成する工程、および、
- (3) 前記工程(2)で得られる末端にアルケニル基を有するビニル系重合体の 末端のアルケニル基に、一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するヒドロ シラン化合物を付加させて架橋性シリル基を含有する置換基に変換する工程 により得られる重合体である、請求項1および10~16のうちいずれか1項に 記載の硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、硬化性組成物に関する。更に詳しくは、移行性成分の少ない硬化性 組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

ケイ素原子に結合した水酸基または加水分解性基を有し、シロキサン結合を形成することにより架橋し得るケイ素含有基 (以下、架橋性シリル基とも言う)を有するビニル系重合体、あるいはその組成物から得られる硬化物は、耐熱性あるいは耐候性に優れ、シーリング材、塗料、コーティング材、封止材等種々の用途に用いられる。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

これらの硬化物に柔軟性を付与しようとした場合、一般に重合体を高分子量化 する必要があるが、この場合、重合体の粘度が高くなり作業性に問題が出てくる ことが多い。また、架橋性シリル基の導入量を低下させる方法もあるが、この場 合は、未架橋成分の割合が増加してしまい、硬化速度が低下したり、硬化物の柔



軟性以外の物性に悪影響を与える。このため柔軟性を保ったまま低粘度化するためには、一般的には各種の可塑剤を添加する方法がとられてきた。 そのような可塑剤としては、芳香族カルボン酸エステル類、脂肪族カルボン酸エステル類、リン酸エステル類、グリコール類、エポキシ可塑剤、塩素化パラフィン等が挙げられる。しかしながらこれらの可塑剤は移行性があるためシーリング材、接着剤等に用いた場合、シーリング部周辺の汚染や、接着性への悪影響あるいは長期養生における可塑剤抽出による柔軟性の低下など問題点が発生することがある。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上述の現状に鑑み、架橋、硬化成分である(A)成分の一般式 (1)で表される架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体 に、(B)成分の平均して1個以下の一般式(1)で表される架橋性シリル基を 有する反応性可塑剤(一般的には反応性希釈剤ともいう)を添加することにより、配合工程あるいは硬化性組成物施工時の作業性を改善するとともに、硬化物に 柔軟性を付与し、なおかつ可塑剤移行による悪影響を抑えられることを見出し、 本発明に到達した。

[0005]

すなわち、本発明は以下の2成分;

- -般式(1)で表される架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系 重合体、
- [Si( $R^1$ )  $_{2-b}$ (Y)  $_{b}$ O]  $_{m}$ -Si( $R^2$ )  $_{3-a}$ (Y)  $_{a}$ (1) 式中、 $R^1$ および $R^2$ は、同一若しくは異なって、炭素数  $1\sim 20$ のアルキル基、炭素数  $6\sim 20$ のアリール基、炭素数  $7\sim 20$ のアラルキル基、または( $R^3$ )  $_{3}$ SiO-で表されるトリオルガノシロキシ基を示す。(式中、 $R^3$ は 炭素数  $1\sim 20$ の1 価の炭化水素基を示す。複数の $R^3$ は同一であってもよく又は異なっていてもよい)。 $R^1$ または $R^2$ がそれぞれ 2個以上存在するとき、それらは同一であってもよく、異なっていてもよい。Yは水酸基または加水分解性基を示す。Yが 2個以上存在するとき、それらは同一であってもよく、異なっていてもよい。aは 0、1、2または 3を示す。bは 0、1、1、または 2を示す

。mは0~19の整数を示す。ただし、a+mb≧1であることを満足する。

(B) 平均して1個以下の一般式(1) で表される架橋性シリル基を有するビニル系反応性可塑剤、を含有する硬化性組成物である。

[0006]

【発明の実施の形態】

本発明の硬化性組成物は、上記(A)成分の一般式(1)で表される架橋性シ リル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体及び(B)成分の平均して 1個以下の一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するビニル系反応性可塑 剤を含有してなるものである。

[0007]

以下に、本発明の硬化性組成物について詳述する。

[(A)成分のビニル系重合体について]

一般式 (1) で表される架橋性シリル基を一分子中に平均して1. 1個以上有するビニル系重合体は、シロキサン結合を形成することにより架橋、硬化するものである。一般式 (1) で表される架橋性シリル基が一分子中に平均1. 1個未満であると十分な硬化物を得ることができない。十分な硬化物を得るために必要な一般式 (1) で表される架橋性シリル基の数は、通常、一分子中に平均して1. 1個~5個であり、平均して1. 2個~4個有するものが好ましく、平均して1. 3個~3個有するものがより好ましい。

[0008]

上記一般式(1)において、 $R^1$ および $R^2$ は、同一若しくは異なって、炭素数  $1\sim 2$ 0のアルキル基、炭素数  $6\sim 2$ 0のアリール基、炭素数  $7\sim 2$ 0のアラルキル基、または(R') $_3$ S i O -で表されるトリオルガノシロキシ基を示す。 R' は炭素数  $1\sim 2$ 0の 1 価の炭化水素基を示す。 複数の R' は同一であってもよく、異なっていてもよい。  $R^1$ または  $R^2$ がそれぞれ 2 個以上存在するとき、それらは同一であってもよく、異なっていてもよい。

[0009]

上記一般式 (1) において、Yは、水酸基または加水分解性基を示す。Yが2 個以上存在するとき、それらは同一であってもよく、異なっていてもよい。Yの 総和は1~5個の範囲が好ましい。

[0010]

上記加水分解性基としては特に限定されず、例えば水素、ハロゲン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、ケトキシメート基、アミノ基、アミド基、アミノオキシ基、メルカプト基、アルケニルオキシ基等を挙げることができる。これらのうち加水分解性がマイルドで取り扱いやすいという点から、アルコキシ基が好ましい。

[0011]

上記一般式 (1) において、aは0、1、2または3を示し、bは0、1または2を示し、mは整数を示す。Yは1個のケイ素原子に $1\sim3$  個の範囲で結合することができる。a、bおよびmは、a+m  $b \ge 1$  を満足する。すなわち、上記一般式 (1) 中に少なくとも1 個のYを含む。

[0012]

上記一般式(1)で表される架橋性シリル基を構成するケイ素原子は、1個存在していてもよく、2個以上存在していてもよい。シロキサン結合により連結されたケイ素原子の場合は20個程度まであってもよいことからmは0~19であることが好ましい。

[0013]

上記架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体の主鎖を構成するモノマーとしては、ビニル系モノマーであれば特に限定されず、例えば、(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸、チル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリル酸ーロープロビル、(メタ)アクリル酸イソプロビル、(メタ)アクリル酸ーロープチル、(メタ)アクリル酸イソプチル、(メタ)アクリル酸ー tertープチル、(メタ)アクリル酸ーローペンチル、(メタ)アクリル酸ーローペンチル、(メタ)アクリル酸ーローペンチル、(メタ)アクリル酸ーローペプチル、(メタ)アクリル酸ーカーペプチル、(メタ)アクリル酸ーカースプチル、(メタ)アクリル酸ーカースプチル、(メタ)アクリル酸ーカースクチル、(メタ)アクリル酸ーカースプチル、(メタ)アクリル酸ーカースクチル、(メタ)アクリル酸デシル、(メタ)アクリル酸デシル、(メタ)アクリル酸ドデシル、(メタ)アクリル酸ドデシル、(メタ)アクリル酸トルイル、(メタ)アクリル酸ペンジル、(メタ)アクリル酸ー2ーメトキシエチルイル、(メタ)アクリル酸ペンジル、(メタ)アクリル酸ー2ーメトキシエチルイル、(メタ)アクリル酸ペンジル、(メタ)アクリル酸ト

ル、(メタ)アクリル酸-3-メトキシプロピル、(メタ)アクリル酸-2-ヒ ドロキシエチル、(メタ) アクリル酸-2-ヒドロキシプロピル、(メタ) アク リル酸ステアリル、(メタ)アクリル酸グリシジル、(メタ)アクリル酸2-ア ミノエチル、γー(メタクリロイルオキシプロピル)トリメトキシシラン、(メ タ) アクリル酸のエチレンオキサイド付加物、(メタ) アクリル酸トリフルオロ メチルメチル、(メタ)アクリル酸2-トリフルオロメチルエチル、(メタ)ア クリル酸-2-パーフルオロエチルエチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフル オロエチルー2ーパーフルオロブチルエチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフ ルオロエチル、(メタ)アクリル酸パーフルオロメチル、(メタ)アクリル酸ジ パーフルオロメチルメチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロメチル-2 ーパーフルオロエチルメチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロヘキシル エチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロデシルエチル、(メタ)アクリ ル酸-2-パーフルオロヘキサデシルエチル等の(メタ)アクリル酸系モノマー ;スチレン、ビニルトルエン、 $\alpha$ -メチルスチレン、クロルスチレン、スチレン スルホン酸及びその塩等のスチレン系モノマー;パーフルオロエチレン、パーフ ルオロプロピレン、フッ化ビニリデン等のフッ素含有ビニルモノマー;ビニルト リメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン等のケイ素含有ビニル系モノマー ;無水マレイン酸、マレイン酸、マレイン酸のモノアルキルエステル及びジアル キルエステル;フマル酸、フマル酸のモノアルキルエステル及びジアルキルエス テル;マレイミド、メチルマレイミド、エチルマレイミド、プロピルマレイミド 、ブチルマレイミド、ヘキシルマレイミド、オクチルマレイミド、ドデシルマレ イミド、ステアリルマレイミド、フェニルマレイミド、シクロヘキシルマレイミ ド等のマレイミド系モノマー;アクリロニトリル、メタクリロニトリル等のニト リル基含有ビニル系モノマー;アクリルアミド、メタクリルアミド等のアミド基 含有ビニル系モノマー;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ピバリン酸ビニル、 安息香酸ビニル、桂皮酸ビニル等のビニルエステル類: エチレン、プロピレン等 のアルケン類; ブタジエン、イソプレン等の共役ジエン類; 塩化ビニル、塩化ビ ニリデン、塩化アリル、アリルアルコール等を挙げることができる。

[0014]

これらは、単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

[0015]

なお上記表現形式で例えば(メタ)アクリル酸とは、アクリル酸および/あるいはメタクリル酸を示す。以下も同様である。

上記架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体としては、 物性面から、上記のモノマーのうち (メタ) アクリル酸系モノマーを40重量% 以上用いて合成することにより得られる (メタ) アクリル系重合体が好ましい。

[0016]

更に、上記モノマーのうちアクリル酸系モノマーを30重量%以上用いて合成 することにより得られるアクリル系重合体がより好ましい。

[0017]

上記架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体の分子量としては、特に限定されないが、500~10000の範囲にあるのが好ましい。分子量が500以下であると、ビニル系重合体の本来の特性が発現されにくく、また、100000以上であると、取り扱いが困難になる。

[0018]

上記架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体の分子量分布、すなわち重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比(Mw/Mn)については特に限定されない。しかし、硬化性組成物とした際の粘度を低く抑えて取扱いを容易にし、なおかつ十分な硬化物物性を得るためには、分子量分布は狭いことが好ましい。分子量分布の値としては1.8未満が好ましく、より好ましくは1.7以下、なお好ましくは1.6以下、さらに好ましくは1.5以下、特に好ましくは1.4以下、最も好ましくは1.3以下である。分子量分布の測定はゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)で測定するのが最も一般的である。移動相としてはクロロホルムやTHFを、カラムとしてはポリスチレンゲルカラムを用い、数平均分子量等はポリスチレン換算の値などで求めることができる。

[0019]

上記架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体の合成方法

は特に限定されず、種々の方法を用いることができる。しかし、モノマーの汎用性および制御の容易性の点から、ラジカル重合法により主鎖に架橋性シリル基を直接導入する方法、および、1段階又は数段階の反応で架橋性シリル基に変換できる特定の官能基を有するビニル系重合体をラジカル重合法により得た後、この特定の官能基を架橋性シリル基に変換する方法が好ましい。

[0020]

架橋性シリル基を含む特定の官能基を有するビニル系重合体を合成する方法に おいて用いられるラジカル重合法は、重合開始剤としてアゾ系化合物、過酸化物 などを用いて、特定の官能基を有するモノマーとビニル系モノマーとを単に共重 合させる「一般的なラジカル重合法」と末端などの制御された位置に特定の官能 基を導入することが可能な「制御ラジカル重合法」に分類することができる。

[0021]

「一般的なラジカル重合法」は簡便な方法であり本発明でも利用可能であるが、特定の官能基を有するモノマーは確率的にしか重合体中に導入されない。このため、官能化率の高い重合体を得ようとした場合には、このモノマーをかなり大量に使う必要があり、物性の制御範囲が狭くなるという問題がある。逆にこの特定の官能基を有するモノマーの使用量が少ないと、この特定の官能基が導入されない重合体の割合が大きくなるという問題がある。またフリーラジカル重合であるため、分子量分布が広く粘度の高い重合体しか得られないという問題もある。

[0022]

「制御ラジカル重合法」は、更に、特定の官能基を有する連鎖移動剤を用いて 重合をおこなうことにより末端に官能基を有するビニル系重合体が得られる「連 鎖移動剤法」と、重合生長末端が停止反応などを起こさずに生長することにより ほぼ設計どおりの分子量の重合体が得られる「リビングラジカル重合法」とに分 類することができる。

[0023]

「連鎖移動剤法」は、「一般的なラジカル重合法」と比較して官能化率の高い 重合体を得ることが可能であり、本発明でも利用可能であるが、開始剤に対して かなり大量の特定の官能基を有する連鎖移動剤が必要であり、処理も含めて経済





面で問題がある。また上記の「一般的なラジカル重合法」と同様、フリーラジカル重合であるため分子量分布が広く、粘度の高い重合体しか得られないという問 顕もある。

[0024]

これらの重合法とは異なり、「リビングラジカル重合法」は、重合速度が高く、ラジカル同士のカップリングなどによる停止反応が起こりやすいため制御が難しいとされるラジカル重合でありながら、停止反応が起こりにくく、分子量分布の狭い(Mw/Mnが1.1~1.5程度)重合体が得られるとともに、モノマーと開始剤の仕込み比によって分子量を自由にコントロールすることができる。

[0025]

従って「リビングラジカル重合法」は、分子量分布が狭く、粘度が低い重合体 を得ることができる上に、特定の官能基を有するモノマーを重合体のほぼ任意の 位置に導入することができるため、上記特定の官能基を有するビニル系重合体の 製造方法としてはより好ましいものである。

[0026]

なお、リビング重合とは狭義においては、末端が常に活性を持ち続けて分子鎖が生長していく重合のことをいうが、一般には、末端が不活性化されたものと活性化されたものが平衡状態にありながら生長していく擬リビング重合も含まれる。本発明における定義も後者である。

「リピングラジカル重合法」は上述の定義に当てはまるラジカル重合法であれば特に限定されない。この「リピングラジカル重合法」は近年様々なグループで積極的に研究がなされており、その例としては、例えばジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカルソサエティー(J. Am. Chem. Soc.)、1994年、116巻、7943頁に示されるようなコバルトボルフィリン錯体を用いるもの、マクロモレキュールズ(Macromolecules)、1994年、27巻、7228頁に示されるようなニトロキシド化合物などのラジカル捕捉剤を用いるもの、有機ハロゲン化物等を開始剤とし遷移金属錯体を触媒とする「原子移動ラジカル重合」(Atom Transfer Radical Polymerization:ATRP)などがあげられる。

[0027]

「リビングラジカル重合法」の中でも、有機ハロゲン化物あるいはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビニル系モノマーを重合する「原子移動ラジカル重合法」は、上記の「リビングラジカル重合法」の特徴に加えて、官能基変換反応に比較的有利なハロゲン等を末端に有し、開始剤や触媒の設計の自由度が大きいことから、特定の官能基を有するビニル系重合体の製造方法としてはさらに好ましい。この原子移動ラジカル重合法としては例えばMatyjaszewskiら、ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカルソサエティー(J. Am. Chem. Soc.)1995年、117巻、5614頁、マクロモレキュールズ(Macromolecules)1995年、28巻、7901頁,サイエンス(Science)1996年、272巻、866頁、WO96/30421号公報,WO97/18247号公報あるいはSawamotoら、マクロモレキュールズ(Macromolecules)1995年、28巻、1721頁などが挙げられる。

[0028]

上記「原子移動ラジカル重合法」における開始剤としては、有機ハロゲン化物、特に反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有する有機ハロゲン化物、あるいはハロゲン化スルホニル化合物等を挙げることができる。上記の特に反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有する有機ハロゲン化物としては、α位にハロゲンを有するカルボニル化合物や、ベンジル位にハロゲンを有する化合物等を挙げることができる。これらは単独で用いてもよく2種以上を併用してもよい。

上記「原子移動ラジカル重合法」の触媒として用いられる遷移金属錯体としては特に限定されず、例えば、周期表第7族、8族、9族、10族、11族元素を中心金属とする錯体等を挙げることができる。好ましいものとしては、0価の銅、1価の銅、2価のルテニウム、2価の鉄又は2価のニッケルの錯体が挙げることができる。なかでも、銅の錯体がより好ましい。これらは単独で用いてもよく2種以上を併用してもよい。

[0029]

上記1価の銅化合物としては特に限定されず、例えば、塩化第一銅、臭化第一

網、ヨウ化第一網、シアン化第一網、酸化第一網、過塩素酸第一網等を挙げることができる。網化合物を用いる場合、触媒活性を高めるために2,2'ーピピリジル及びその誘導体、1,10ーフェナントロリン及びその誘導体、テトラメチルエチレンジアミン、ペンタメチルジエチレントリアミン、ヘキサメチルトリス(2-アミノエチル)アミン等のポリアミン等の配位子を添加することができる

[0030]

また、2価の塩化ルテニウムのトリストリフェニルホスフィン錯体(RuCl  $_2$  (PPh  $_3$ )  $_3$ ) も触媒として好適である。ルテニウム化合物を触媒として用いる場合は、活性化剤としてアルミニウムアルコキシド類を添加することができる。更に、2価の鉄のピストリフェニルホスフィン錯体(FeCl  $_2$  (PPh  $_3$ )  $_2$ )、2価のニッケルのピストリフェニルホスフィン錯体(NiC  $_1$   $_2$  (PPh  $_3$ )  $_2$ )、及び、2価のニッケルのピストリブチルホスフィン錯体(NiBr  $_2$  (PBu  $_3$ )  $_2$ )も、触媒として好適である。

[0031]

上記重合反応は、無溶剤又は各種の溶剤中で行うことができる。上記溶剤としては特に限定されず、例えば、ベンゼン、トルエン等の炭化水素系溶媒;ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒:塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素系溶媒;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、nーブチルアルコール、tertーブチルアルコール等のアルコール系溶媒;アセトニトリル、プロピオニトリル、ベンゾニトリル等のニトリル系溶媒;酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート等のカーボネート系溶媒等を挙げることができる。これらは、単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

[0032]

また上記「原子移動ラジカル重合法」は、 $0\sim200$ での範囲で行うことができる。好ましくは、室温 $\sim150$ での範囲である。

上記一般式(1)で示される架橋性シリル基を平均して1. 1個以上有するビ

.

ニル系重合体は、種々の方法により製造可能である。以下に製造法 [A] ~ [E] について説明するが、これらに限定されるものではない。

[0033]

[A] アルケニル基を平均して1.1 個以上有するビニル系重合体に、架橋性シリル基を有するヒドロシラン化合物を付加させる方法。

[0034]

上記製造法 [A] において用いられる、架橋性シリル基を有するヒドロシラン 化合物としては特に限定されず、例えば下記一般式 (2) で示される化合物等を 挙げることができる。

 $H-[Si(R^1)_{2-b}(Y)_{b}O]_{m}-Si(R^2)_{3-a}(Y)_{a}(2)$ 式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、a、b、mおよびYは上述したものと同様である。

[0035]

中でも入手容易な点から、下記一般式 (3) で表される化合物が好ましい。 $H-Si(R^2)_{3-a}(Y)_a(3)$ 

式中、R<sup>2</sup>、Yおよびaは上述したものと同様である。

[0036]

上記製造法 [A] においては、通常、ヒドロシリル化触媒として遷移金属触媒が用いられる。

[0037]

上記遷移金属触媒としては特に限定されず、例えば、白金単体、アルミナ、シリカ、カーボンブラック等の担体に白金固体を分散させたもの;塩化白金酸;塩化白金酸とアルコール、アルデヒド、ケトン等との錯体;白金ーオレフィン錯体、白金(0)ージビニルテトラメチルジシロキサン錯体;RhCl(PPh<sub>2</sub>)。

- , RhCl3, RuCl3, IrCl3, FeCl3, AlCl3
- ,  $PdCl_2\cdot H_2O$ ,  $NiCl_2$ ,  $TiCl_4$ 等の白金化合物以外の化合物 等を挙げることができる。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用しても よい。

[0038]

上記製造法 [A] において用いられるアルケニル基を平均して1. 1個以上有

するビニル系重合体の製造法としては特に限定されず、例えば後述する  $[A-a]\sim [A-j]$  の方法などを挙げることができる。

[0039]

[B] 水酸基を平均して1. 1個以上有するビニル系重合体に、架橋性シリル 基およびイソシアネート基等の水酸基と反応し得る官能基を併せ持つ化合物を反 広させる方法。

[0040]

上記製造法 [B] において用いられる、架橋性シリル基およびイソシアネート基等の水酸基と反応し得る官能基を併せ持つ化合物としては特に限定されず、例えばァーイソシアナートプロビルトリメトキシシラン、ァーイソシアナートプロビルメチルジメトキシシラン、ァーイソシアナートプロビルトリエトキシシラン等を挙げることができる。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

[0041]

また、上記製造法 [B] における反応の際には、必要により公知のウレタン化 反応の触媒を使用することもできる。

[0042]

上記製造法 [B] において用いられる、水酸基を平均して1.1個以上有する ビニル系重合体の製造法としては特に限定されず、例えば後述する [B-a] ~ [B-i] の方法等を挙げることができる。

[0043]

[C] ラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、所定のビニル系モ ノマーとともに、重合性のアルケニル基および架橋性シリル基を併せ持つ化合物 をも反応させる方法。

[0044]

上記製造法 [C] において用いられる重合性のアルケニル基および架橋性シリル基を併せ持つ化合物としては特に限定されず、例えばトリメトキシシリルプロビル (メタ) アクリレート、メチルジメトキシシリルプロビル (メタ) アクリレート等の、下記一般式 (4) で表される化合物等を挙げることができる。

[0045]

 $H_2C = C (R^3) - R^4 - R^5 - [Si(R^1)_{2-b}(Y)_{b}O]_{m} - Si(R^2)_{3}$ 

式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、Y、a、b およびmは上述したものと同様である。 $R^3$ は 水素またはメチル基を示す。 $R^4$ は-C(O)O-、またはo-, m-もしくはp-フェニレン基を示す。 $R^5$ は、直接結合、または1 個以上のエーテル結合を含んでいてもよい炭素数  $1\sim 2$ 0 の 2 価の有機基を示す。これらは単独で用いてもよく、2 種以上を併用してもよい。

[0046]

上記製造法 [C] において、上記重合性のアルケニル基および架橋性シリル基を併せ持つ化合物を反応させる時期は特に限定されないが、得られる架橋体にゴム的な性質を期待する場合には、リビングラジカル重合で、重合反応の終期または所定のビニル系モノマーの反応終了後に、第2のモノマーとして反応させるのが好ましい。

[0047]

[D] 架橋性シリル基を有する連鎖移動剤を用いて、ビニル系モノマーをラジカル重合させる方法。

[0048]

上記合成法 [D] において用いられる、架橋性シリル基を有する連鎖移動剤としては特に限定されず、例えば特公平3-14068号公報、特公平4-5544号公報等に開示されているような、架橋性シリル基を有するメルカプタン、架橋性シリル基を有するヒドロシランなどを挙げることができる。

[0049]

ビニル系モノマーをラジカル重合させる際に、架橋性シリル基を有する連鎖移動剤および所定のビニル系モノマーとともに、上記一般式(4)で表される重合性のアルケニル基および架橋性シリル基を併せ持つ化合物を反応させることにより、架橋性シリル基の導入量が調節できる。また、架橋性シリル基を有するラジカル開始剤を使用することもできる。

[0050]

[E] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル 系重合体に、架橋性シリル基を有する安定化カルバニオンを反応させる方法。

[0051]

上記製造法 [E] において用いられる、架橋性シリル基を有する安定化カルバニオンとしては特に限定されず、下記一般式 (5) で表される化合物等を挙げることができる。

 $M^{+}C^{-}(R^{6}) (R^{7}) - R^{8} - C (H) (R^{9}) - CH_{2} - [Si(R^{1})_{2-b}(Y)_{bO}]_{m} - Si(R^{2})_{3-a}(Y)_{a} (5)$ 

式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、Y、a、bおよびmは上述したものと同様である。 $R^6$ および $R^7$ はともにカルパニオン $C^-$ を安定化する電子吸引基、または一方が上記電子吸引基で他方が水素または炭素数  $1\sim 1$ 0のアルキル基もしくはフェニル基を示す。 $R^8$ は、直接結合、または1個以上のエーテル結合を含んでいてもよい炭素数  $1\sim 2$ 0の2価の有機基を示す。 $R^9$ は水素、または炭素数  $1\sim 1$ 0のアルキル基、炭素数  $6\sim 1$ 0のアリール基または炭素数  $7\sim 1$ 0のアラルキル基を示す。 $M^4$ はアルカリ金属イオン、または4級アンモニウムイオンを示す。 $R^6$ および $R^7$ 0電子吸引基としては、 $-CO_2R$ 、-C(O) Rおよび-CNが好ましい。ここで R1な水素、炭素数  $1\sim 1$ 0のアラルキル基、炭素数  $1\sim 1$ 0のアラルキル基と示す。

[0052]

上記製造法 [E] において用いられる、反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体の製造法としては特に限定されず、例えば後述する  $[E-a] \sim [E-b]$  の方法等を挙げることができる。

[0053]

上述した製造法 [A] において用いられる、アルケニル基を平均して 1. 1個以上有するビニル系重合体の製造法 [A-a]  $\sim$  [A-j] について以下に説明するが、これらに限定されるものではない。

[0054]

以下の製造法  $[A-a] \sim [A-b]$  は、アルケニル基を平均して 1.1 個以上有するビニル系重合体を直接合成する方法の例である。

[0055]

[A-a] ラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、所定のビニル系モノマーとともに、重合性のアルケニル基および重合性の低いアルケニル基を併せ持つ化合物をも反応させる方法。

[0056]

上記製造法 [A-a] において用いられる重合性のアルケニル基および重合性の低いアルケニル基を併せ持つ化合物としては特に限定されず、例えば下記一般式 (6) で表される化合物が挙げられる。

 $H_2C = C (R^3) - R^4 - R^{10} - C (R^{11}) = CH_2 (6)$ 

式中、 $R^3$ および $R^4$ は上述したものと同様である。 $R^{10}$ は直接結合、または 1 個以上のエーテル結合を有していてもよい炭素数  $1\sim2$  0 の 2 価の有機基を示す。 $R^{11}$ は水素、炭素数  $1\sim1$  0 のアルキル基、炭素数  $6\sim1$  0 のアリール基または炭素数  $7\sim1$  0 のアラルキル基を示す。

[0057]

なお、上記重合性のアルケニル基および重合性の低いアルケニル基を併せ持つ 化合物を反応させる時期としては特に限定されないが、得られる架橋体にゴム的 な性質を期待する場合には、リビングラジカル重合で、重合反応の終期又は所定 のビニル系モノマーの反応終了後に、第2のモノマーとして反応させるのが好ま しい。

[0058]

[A-b] リビングラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、重合性の低いアルケニル基を少なくとも2個有する化合物を、重合反応の終期あるいは所定のビニル系モノマーの反応終了後に反応させる方法。

[0059]

上記重合性の低いアルケニル基を少なくとも2個有する化合物としては特に限定されないが、例えば1,5-ヘキサジエン、1,7-オクタジエン、1,9-デカジエン等が挙げられる。

[0060]

以下の製造法  $[A-c] \sim [A-f]$  は、反応性の高い炭素-ハロゲン結合を



平均して1. 1個以上有するビニル系重合体から、上記アルケニル基を平均して 1. 1個以上有するビニル系重合体を得る方法の例である。なお、上記反応性の 高い炭素-ハロゲン結合を平均して1. 1個以上有する重合体は、後述する製造 法  $[E-a] \sim [E-b]$  等により得ることができる。

[0061]

[A-c] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体に、アリルトリブチル錫、アリルトリオクチル錫などの有機錫に代表されるアルケニル基含有有機金属化合物を反応させて、上記ハロゲンをアルケニル基含有置換基に置換する方法。

[0062]

[A-d] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体に、下記一般式(7)等で表されるアルケニル基を有する安定化カルバニオンを反応させて上記ハロゲンをアルケニル基に置換する方法。

 $M^+C^-(R^6)$   $(R^7)$   $-R^{12}-C$   $(R^{11})$   $=CH_2$  (7) 式中、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^{11}$ および $M^+$ は上述したものと同様である。 $R^{12}$ は直接

式中、 $R^6$ 、 $R^1$ 、 $R^{11}$ および $M^7$ は上述したものと同様である。 $R^{-1}$ は直接 結合、または1個以上のエーテル結合を含んでいてもよい炭素数 $1\sim10$ の2価の有機基を示す。

[0063]

 $R^6$ および $R^7$ の電子吸引基としては、 $-CO_2R$ 、-C(O)Rおよび-CNが好ましい。ここでRは上述したものと同様である。

[A-e] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体に、亜鉛等の金属単体又は有機金属化合物を作用させて調製したエノレートアニオンに、ハロゲンやアセチル基等の脱離基を有するアルケニル基含有化合物、アルケニル基含有カルボニル化合物、アルケニル基含有イソシアネート化合物、アルケニル基含有酸ハロゲン化物等のアルケニル基含有求電子化合物を反応させる方法。

[0064]

[A-f] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体に、下記一般式(8)等で表されるアルケニル基含有オキシアニオ

ン又は下記一般式 (9)等で表されるアルケニル基含有カルボキシレートアニオ ンを反応させて、上記ハロゲンをアルケニル基含有置換基に置換する方法。

$$H_2C = C (R^{11}) - R^{13} - O^-M^+ (8)$$

式中、 $R^{11}$ および $M^+$ は上述したものと同様である。 $R^{13}$ は、1 個以上のエーテル結合を含んでいてもよい炭素数 $1\sim20$ の2 価の有機基を示す。

$$H_2C = C (R^{11}) - R^{14} - C (O) O^-M^+ (9)$$

式中、 $\mathbf{R}^{11}$ および $\mathbf{M}^+$ は上述したものと同様である。 $\mathbf{R}^{14}$ は直接結合、または  $\mathbf{1}$  個以上のエーテル結合を含んでいてもよい炭素数  $\mathbf{1} \sim \mathbf{2}$   $\mathbf{0}$   $\mathbf{0}$   $\mathbf{2}$   $\mathbf{m}$  の有機基を示す

[0065]

以下の製造法 [A-g] ~ [A-j] は、水酸基を平均して1.1 個以上有するビニル系重合体から上記アルケニル基を平均して1.1 個以上有するビニル系重合体を得る方法の例である。なお上記水酸基を平均して1.1 個以上有するビニル系重合体の製造法は特に限定されないが、例えば、後述する製造法 [B-a] ~ [B-i] 等により得ることができる。

[0066]

[A-g] 水酸基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体に、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド等の塩基を作用させた後に、塩化アリルのようなアルケニル基含有ハロゲン化物と反応させる方法。

[0067]

[A-h] 水酸基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体をアリルイソシアネート等のアルケニル基含有イソシアネート化合物と反応させる方法。 [A-i] ビリジン等の塩基存在下で、水酸基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体を(メタ)アクリル酸クロリド等のアルケニル基含有酸ハロゲン化物と反応させる方法。

[0068]

[A-j] 酸触媒の存在下で、水酸基を平均して1.1個以上有するビニル系 重合体をアクリル酸等のアルケニル基含有カルボン酸と反応させる方法。

[0069]

上記アルケニル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体の製造法においては、上述した製造法 [A-a] および [A-b] 等の、アルケニル基を導入するに際してハロゲン原子が直接関与しない製造法の場合、リビングラジカル重合法を用いることが好ましい。この場合制御がより容易である点から [A-b]の方法がより好ましい。リビングラジカル重合法の中でも原子移動ラジカル重合法がより好ましい。

[0070]

一方、上述した製造法 [A-c] ~ [A-f] 等の、反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体のハロゲンを変換することによりアルケニル基を導入する製造法の場合、有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤とし、遷移金属錯体を触媒として用いるラジカル重合(原子移動ラジカル重合法)により得られる、末端に反応性の高い炭素ーハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体を用いるのが好ましい。制御がより容易である点から [A-f] の方法がより好ましい。

上記製造法 [B] および  $[A-g] \sim [A-j]$  において用いられる、水酸基を平均して1.1 個以上有するビニル系重合体の製造法としては特に限定されず、例えば次に述べる  $[B-a] \sim [B-i]$  の方法等を挙げることができる。

[0071]

[B-a] ラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、所定のビニル 系モノマーとともに下記の一般式 (10) 等で表される重合性のアルケニル基お よび水酸基を併せ持つ化合物をも反応させる方法。

 $H_2C=C$   $(R^3)-R^4-R^{10}-OH$  (10) 式中、 $R^3$ 、 $R^4$ および $R^{10}$ は上述したものと同様である。

[0072]

なお、上記重合性のアルケニル基および水酸基を併せ持つ化合物を反応させる 時期としては特に限定されないが、得られる架橋体にゴム的な性質を期待する場 合には、リビングラジカル重合で、重合反応の終期又は所定のビニル系モノマー の反応終了後に、第2のモノマーとして反応させるのが好ましい。

[0073]

[B-b] リビングラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、重合 反応の終期あるいは所定のモノマーの反応終了後に、例えば10-ウンデセノール、5-ヘキセノール、アリルアルコールのようなアルケニルアルコールを反応 させる方法。

[B-c] 特開平5-262808号公報等に開示されているような方法で、水酸基含有ポリスルフィド等の水酸基含有連鎖移動剤を多量に用いて上述のビニル系モノマーをラジカル重合させる方法。

[B-d] 特開平6-239912号公報、特開平8-283310号公報等に 開示されている方法で、過酸化水素あるいは水酸基含有開始剤を用いて上記ビニ ル系モノマーをラジカル重合させる方法。

[B-e] 特開平6-116312号公報等に開示されている方法で、アルコール類を過剰に用いてビニル系モノマーをラジカル重合させる方法。

[B-f] 特開平4-132706号公報等に開示されている方法で、反応性の 高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体のハロゲンを加水分解あるいは水酸基含有化合物と反応させることにより、末端に水酸基 を導入する方法。

[B-g] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して 1. 1 個以上有するビニル系重合体に、下記一般式  $(1\ 1)$  等で表される、水酸基を有する安定化カルバニオンを反応させて、上記ハロゲンを水酸基含有置換基に置換する方法。 $M^+C^-(R^6)$   $(R^7)$   $-R^{12}-OH$   $(1\ 1)$ 

式中、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^{12}$ および $M^+$ は上述したものと同様である。

[0074]

 $\mathbb{R}^6$ および $\mathbb{R}^7$ の電子吸引基としては、 $-\mathbb{CO}_2\mathbb{R}$ 、 $-\mathbb{C}$ (O) $\mathbb{R}$ および $-\mathbb{C}\mathbb{N}$ が好ましい。ここで $\mathbb{R}$ は上述したものと同様である。

[B-h] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体に、亜鉛等の金属単体あるいは有機金属化合物を作用させて調製したエノレートアニオンに、アルデヒド類、又はケトン類を反応させる方法。

[0075]

[B-i] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビ

•



ニル系重合体に、下記一般式(12)等で表される水酸基含有オキシアニオン又は下記一般式(13)等で表される水酸基含有カルボキシレートアニオンを反応させて、上記ハロゲンを水酸基含有層極基に價極する方法。

 $HO-R^{13}-O^{-}M^{+}$  (12)

式中、 $R^{13}$ および $M^+$ は上述したものと同様である。

 $HO-R^{14}-C$  (O)  $O^{-}M^{+}$  (13)

式中、 $R^{14}$ および $M^+$ は上述したものと同様である。

[0076]

上記水酸基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体の製造方法においては、上述した製造法 [B-a] ~ [B-e] 等の水酸基を導入するに際してハロゲン原子が直接関与しない製造法の場合、リビングラジカル重合法を用いることが好ましい。この場合制御がより容易である点から [B-b] の方法がより好ましい。リビングラジカル重合法の中でも原子移動ラジカル重合法がより好ましい

[0077]

また、上述した製造法 [B-f] ~ [B-i] 等の、反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体のハロゲンを変換することにより水酸基を導入する製造法の場合には、有機ハロゲン化物またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤とし、遷移金属錯体を触媒として用いるラジカル重合(原子移動ラジカル重合法)により得られる、末端に反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有するビニル系重合体を用いるのが好ましい。この場合制御がより容易である点から [B-i] の方法がより好ましい。

上記製造法 [E]、 [A-c] ~ [A-f] および [B-f] ~ [B-i] において用いられる、反応性の高い炭素—ハロゲン結合を平均して 1. 1 個以上有するビニル系重合体の製造法としては特に限定されず、例えば次に述べる [E-a] および [E-b] の方法等を挙げることができる。

[0078]

[E-a] 特開平4-132706号公報等に開示されている方法で、四塩化 炭素、塩化エチレン、四臭化炭素、臭化メチレン等のハロゲン化物を連鎖移動剤 として用いてラジカル重合をおこなう方法(連鎖移動剤法)。

[0079]

[E-b] 有機ハロゲン化物またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤と し、遷移金属錯体を触媒とする原子移動ラジカル重合法。

[0080]

本発明の硬化性組成物の硬化物にゴム的な性質が特に要求される場合には、ゴム弾性に大きな影響を与える架橋点間分子量が大きくとれるため、架橋性シリル基の平均して1.1個以上は分子鎖の末端にあることが好ましい。より好ましくは、全ての架橋性シリル基が分子鎖末端に有するものである。

[0081]

上記架橋性シリル基を分子末端に平均して1.1個以上有するビニル系重合体、中でも(メタ)アクリル系重合体を製造する方法は、特公平3-14068号公報、特公平4-55444号公報、特開平6-211922号公報等に開示されている。しかしながらこれらの方法は上記「連鎖移動剤法」を用いたフリーラジカル重合法であるので、得られる重合体は、架橋性シリル基を比較的高い割合で分子鎖末端に有する一方で、Mw/Mnで表される分子量分布の値が一般に2以上と大きく、粘度が高くなるという問題を有している。従って、分子量分布が狭く、粘度の低いビニル系重合体であって、高い割合で分子鎖末端に架橋性シリル基を有するビニル系重合体を得るためには、上記「リビングラジカル重合法」を用いることが好ましい。

[0082]

従って、上記架橋性シリル基の平均して1.1 個以上有するビニル系重合体を 製造する際に用いる、水酸基、ハロゲンあるいはアルケニル基を平均して1.1 個以上有するビニル系重合体は、これらの官能基を分子鎖末端に有するものが好ましい。

[0083]

上記「リビングラジカル重合法」の中でもより好ましい「原子移動ラジカル重 合法」を用いて、上記架橋性シリル基を分子鎖末端に平均して1.1個以上有す るビニル系重合体を得るためには、開始剤として、開始点を2個以上有する有機 ハロゲン化物またはハロゲン化スルホニル化合物等を用いることが好ましい。これにより得られる反応性の高い炭素-ハロゲン結合を分子鎖末端に平均して1. 1個以上有するビニル系重合体は上述の方法により、上記架橋性シリル基を分子鎖末端に平均して1.1個以上有するビニル系重合体に容易に変更することができる。

[0084]

上記開始点を2個以上有する有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル 化合物としては特に限定されず、例えば下記の化合物を挙げることができる。

[0085]

それらの具体例としては、

o-, m-, 
$$p-XCH_2-C_6H_4-CH_2X$$
, o-, m-,  $p-CH_3C$  (H)

$$(X) - C_6H_4 - C (H) (X) CH_3, o-, m-, p- (CH_3)_2C (X)$$

$$-C_6H_4-C(X)(CH_3)_2$$

(ただし、上記式中、 $C_6H_4$ はフェニレン基を示す。Xは塩素、臭素、またはヨウ素を示す)

$$RO_2C-C$$
 (H) (X) - (CH<sub>2</sub>)  $_n$ -C (H) (X) -  $CO_2R$ ,  $RO_2C-C$ 

$$C (CH_3) (X) - (CH_2)_n - C (CH_3) (X) - CO_2R, RC (O) -$$

$$C(H)(X) - (CH_2)_n - C(H)(X) - C(O)R, RC(O) - C(C)$$

$$CH_3$$
) (X) - ( $CH_2$ )  $_n$ -C ( $CH_3$ ) (X) -C (O) R

(上記式中、Rは炭素数 $1\sim20$ のアルキル基、アリール基またはアラルキル基

を示す。nは0~20の整数を示し、Xは塩素、臭素、ヨウ素を示す)

$$XCH_{2}-C$$
 (O)  $-CH_{2}X$ ,  $H_{3}C-C$  (H) (X)  $-C$  (O)  $-C$  (H) (

$$_{\rm X)}$$
 -CH $_{\rm 3}$  (H $_{\rm 3}$ C)  $_{\rm 2}$ C (X) -C (O) -C (X) (CH $_{\rm 3}$ )  $_{\rm 2}$  C $_{\rm 6}$ H $_{\rm 5}$ C

(H) (X) - (CH<sub>2</sub>) 
$$_{n}$$
-C (H) (X)  $C_{6}$ H<sub>5</sub>

(上記式中、Xは塩素、臭素またはヨウ素を示し、nは0~20の整数を示す)

 $\mathrm{XCH_2CO_2}$ -  $\mathrm{(CH_2)}$  <sub>n</sub>- $\mathrm{OCOCH_2X}$ ,  $\mathrm{CH_3C}$  (H) (X)  $\mathrm{CO_2}$ - (C

 $_{2}$ )  $_{n}$ -OCOC (H) (X) CH $_{3}$ , (CH $_{3}$ )  $_{2}$ C (X) CO $_{2}$ - (CH $_{2}$ )  $_{n}$ -OCOC (X) (CH $_{3}$ )  $_{2}$ 

0000 (K) (011<sub>3</sub>) 2

上記式中、nは1~20の整数を示す。

上記式中、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を示す。

が挙げられる。これらは単独で用いてもよく、2種以上併用してもよい。

また架橋性シリル基を両分子鎖末端に有するビニル系重合体を得るためには、 上記「原子移動ラジカル重合法」における開始剤として、開始点を2個有する有 機ハロゲン化物またはハロゲン化スルホニル化合物等を用いる方法の他に、架橋 性シリル基を有する有機ハロゲン化物を用いる方法(製造法[F])も好ましい

### [0086]

上記製造法 [F] において用いられる上記架橋性シリル基を有する有機ハロゲン化物としては特に限定されず、例えば下記一般式(14)または(15)で表される化合物等を挙げることができる。

 $\begin{array}{l} {\rm R^{15}R^{16}C~(X)-R^{17}-R^{18}-C~(H)~(R^{19})~CH_{2}^{-}}~[{\rm Si~(R^{1})}_{2\text{-b}}~(Y)_{b}O]_{m}^{}-{\rm Si~(R^{2})}_{3\text{-a}}~(Y)_{a}~(1~4) \end{array}$ 

式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、a、b、m、XおよびYは上述したものと同様である。 $R^{15}$ および $R^{16}$ は、同一または異なって水素、炭素数 $1\sim2$ 0のアルキル基、炭素数  $6\sim2$ 0のアリール基または炭素数  $7\sim2$ 0のアラルキル基を示す。 $R^{15}$ と $R^{16}$ は、他端において相互に連結していてもよい。 $R^{17}$ は一C(O)O一、-C(O)一、または、0-、-C(O)一、または、0-、-C(O)一、または、0-、-C(O)のアリール基を示す。 $R^{18}$ は直接結合、または 1個以上のエーテル結合を含んでいてもよい炭素数  $1\sim1$ 0の 2 個の有機基を示す。 $R^{19}$ は水素、炭素数  $1\sim1$ 0のアリール基または炭素数  $1\sim1$ 0のアラルキル基を示す。

 $(R^2)_{3-a}$  (Y)  $_a$ S i - [OS i  $(R^1)_{2-b}$  (Y)  $_b$ ]  $_m$ -CH $_2$ -C (H) (R  $^{19}$ ) -  $R^{18}$ -C ( $R^{15}$ ) (X) -  $R^{17}$ - $R^{16}$  (15)



式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{15}$ 、 $R^{16}$ 、 $R^{17}$ 、 $R^{18}$ 、 $R^{19}$ 、a、b、m、XおよびYは上述したものと同様である。

#### [0087]

上記架橋性シリル基を有する有機ハロゲン化物を開始剤として用いて上記「原子移動ラジカル重合法」をおこなうと、片末端に架橋性シリル基を有し、他の末端に反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体が得られる。このビニル系重合体の末端ハロゲン原子を上述した方法等を用いて架橋性シリル基を有置換基に変換すれば、架橋性シリル基を両分子鎖末端に有するビニル系重合体を得ることができる。

#### [0088]

また上記停止末端のハロゲン原子を置換できる、同一または異なった官能基を 合計2個以上有する化合物を用いて、上記ビニル系重合体のハロゲン原子同士を カップリングさせることによっても、上記架橋性シリル基を両分子鎖末端に有す るビニル系重合体を得ることができる。

#### [0089]

上記停止末端のハロゲン原子を置換できる、同一または異なった官能基を合計 2個以上有する化合物としては特に限定されず、例えばポリオール、ポリアミン、ポリカルボン酸、ポリチオール、これらの塩;アルカリ金属硫化物等をあげることができる。

#### [0090]

さらに上記「原子移動ラジカル重合法」において、アルケニル基を有する有機 ハロゲン化物を開始剤に用いれば、片末端にアルケニル基を有し、他の末端にハ ロゲン原子を有するビニル系重合体が得られる。このビニル系重合体の末端のハ ロゲン原子を上述した方法を用いてアルケニル含有置換基に変換すれば、両分子 鍛末端にアルケニル基を有するビニル系重合体を得ることができる。これらのア ルケニル基を上述の方法などで架橋性シリル基に変換すれば、上記架橋性シリル 基を両分子鎖末端に有するビニル系重合体を得ることができる。 上記架橋性シ リル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体は、上述した製造法等を随 時組み合わせて得ることができるが、典型的な合成工程として下記合成工程Aお よびBを挙げることができる。

#### 合成工程A

- (1) 有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤、遷移 金属錯体を触媒としてピニル系モノマーをラジカル重合することによりハロゲン 原子を末端に有するピニル系重合体を合成する工程、
- (2) 前記工程(1)で得られるハロゲン原子を末端に有するビニル系重合体と アルケニル基を有するオキシアニオンを反応させてハロゲンを置換することにより、未端にアルケニル基を有するビニル系重合体を合成する工程、および、
- (3) 前記工程(2) で得られる末端にアルケニル基を有するビニル系重合体の 末端アルケニル基に、一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するヒドロシ ラン化合物を付加させて架橋性シリル基を含有する置換基に変換する工程からな る合成工程。

#### 合成工程B

- (1) ビニル系モノマーをリビングラジカル重合法により重合することにより、 ビニル系重合体を合成する工程、
- (2) 前記工程(1)で得られるビニル系重合体と重合性の低いアルケニル基を 少なくとも2個有する化合物とを反応させることにより末端にアルケニル基を有 するビニル系重合体を合成する工程、および、
- (3) 前配工程(2) で得られる末端にアルケニル基を有するビニル系重合体の 末端のアルケニル基に、一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するヒドロ シラン化合物を付加させて架橋性シリル基を含有する置換基に変換する工程 からなる合成工程。
- [(B)成分の平均して1個以下の一般式(1)で表される架橋性シリル基を有 するビニル系反応性可塑剤について]

本発明で用いる(B)成分の平均して1個以下の一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するビニル系反応性可塑剤は、1個の分子鎖末端にのみ一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するビニル系重合体、すなわち、1個の分子鎖末端にのみ一般式(1)で表される架橋性シリル基を有し、他の末端には架橋性シリル基を有さないビニル系重合体である。この(B)成分の反応性可塑剤の





添加により、配合工程あるいは硬化性組成物施工時の作業性の改善ができるとと もに、硬化物に柔軟性を付与し、なおかつ可塑剤移行による悪影響を抑えること ができる。

[0091]

なお、本発明では(B) 成分中の架橋性シリル基の数を「平均して1個以下」としているが、これは架橋性シリル基を有さない不純物の混入を考慮した値である。例えば本明細書で以下に示す方法により、架橋性シリル基を1個有するピニル系反応性可塑剤を製造した場合でも、架橋性シリル基を有さないビニル系重合体の副生は避けることは非常に難しい。しかも、重合体である反応性可塑剤中から架橋性シリル基を有さないものだけを除去することは、(低分子化合物と違って) 困難である。したがって、反応性可塑剤中の架橋性シリル基数は、平均して1個以下となる。さらに、本発明の(B) 成分を分析により特定する場合、反応性可塑剤中の架橋性シリル基数は、平均値としてしか得られないこともあるため、本発明では架橋性シリル基の平均値を採用している。

[0092]

本発明の(B) 成分の反応性可塑剤は、1個の分子鎖末端にのみ架橋性シリル基を有するため、(A) 成分のビニル系重合体とは異なり、単独で架橋体を形成することは実質上できないものである。しかし(A) 成分とともに硬化させた場合、架橋性シリル基を有する1個の分子鎖末端が(A) 成分の架橋性シリル基と反応することにより、(B) 成分の反応性可塑剤は結果として架橋体の中に取り込まれる。しかし、(B) 成分には架橋に取り込まれない分子鎖末端が存在するので、これが可塑剤としての働きをする。(B) 成分は架橋により硬化物に取り込まれるため、実質上水、油、溶剤、空気等外環境へ抽出されないので、通常の可塑剤を用いた時に起こりがちな可塑剤移行による硬化物物性の低下、周辺環境の汚染などが起こりにくくなる。

[0093]

上記(B)成分の反応性可塑剤の好ましい架橋性シリル基は(A)成分の重合 体の場合と同様である。

[0094]

上記 (B) 成分の反応性可塑剤の主鎖を構成するビニル系モノマーとしては、 前述の (A) 成分で使用可能なビニル系モノマーが使用できる。これらは単独で 用いてもよく、2種以上を併用してもよい。しかし、 (B) 成分は1個の分子鎖 末端にのみ架橋性シリル基を有するビニル系重合体であるため、分子鎖末端に架 橋性シリル基を導入する場合を除いては架橋性シリル基を含有するモノマーは使 用できない。

[0095]

١

上記(B)成分の反応性可塑剤は、上記のモノマーのうち(メタ)アクリル酸系モノマーを40重量%以上用いて合成することにより得られる(メタ)アクリル系重合体が好ましい。

[0096]

また、上記(B)成分の反応性可塑剤は、上記のモノマーのうちアクリル酸系 モノマーを30重量%以上用いて合成することにより得られるアクリル系重合体 が好ましい。

[0097]

上記(B)成分の反応性可塑剤は、配合工程あるいは硬化性組成物施工時に被状となるものが好ましく、さらにこの時(A)成分の架橋性シリル基を有するビニル系重合体よりも低粘度であることが好ましい。また両者を混合した時に相溶状態あるいはミクロ相分離状態をとるものが好ましい。

[0098]

(B) 成分の反応性可塑剤の分子量は、500から15000が好ましく、 $800\sim1000$ 0がより好ましい。また $1000\sim8000$ がさらに好ましい。分子量が500より低いと反応性可塑剤としての効果が現れなく、15000より高いと低粘度化の効果が現れない。

[0099]

(B) 成分の反応性可塑剤の分子量分布は特に限定されないが、低粘度化の効果がより大きいことから狭いことが好ましく、1.8未満が好ましい。1.7以下がより好ましく、1.6以下がなお好ましく、1.5以下がさらに好ましく、1.4以下が特に好ましく、1.3以下が最も好ましい。

9

[0100]

上記(B)成分の平均して1個以下の一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するビニル系反応性可塑剤は、種々の方法で製造可能である。以下に製造法 [G]~[K]について説明するが、これらに限定されるものではない。 [G]1個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体に架橋性シリル基を有するヒドロシラン化合物を付加させる方法。

[0101]

上記製造法 [G] は、(A) 成分の製造法 [A] と同様であり、重合体に1個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体を用いる点が異なる製造法である。

[0102]

1個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体は、例えば後述する  $[G-a] \sim [G-j]$  等の製造方法により得られるが、これらに限定されるものではない。

[0103]

[H] 1個の分子鎖末端にのみ水酸基を有するビニル系重合体に、架橋性シリル基およびイソシアネート基等の水酸基と反応し得る官能基を併せ持つ化合物を 反応させる方法。

[0104]

上記製造法 [H] は、(A) 成分の製造法 [B] と同様の方法であり、重合体 に1個の分子鎖末端にのみ水酸基を有するビニル系重合体を用いる点が異なる製 造法である。

[0105]

1個の分子鎖末端にのみ水酸基を有するビニル系重合体は、例えば後述する [ H-a] ~ [H-f] 等の製造方法により得られるが、これらに限定されるものではない。

[0106]

[I] 開始点を1個有する開始剤を用いるリビングラジカル重合によりビニル 系重合体を合成する際に、重合反応の終期または所定のビニル系モノマーの反応 終了後に、重合性のアルケニル基および架橋性シリル基を併せ持つ化合物を反応 させる方法。

[0107]

上記製遊法 [I] において用いられる重合性のアルケニル基および架橋性シリル基を併せ持つ化合物としては、上記一般式 (4) で表される化合物を挙げることができる。

[0108]

リピングラジカル重合に用いられる開始点を1個有する開始剤については後述 する。

[0109]

[J] 架橋性シリル基を有する連鎖移動剤を用いて、ビニル系モノマーをラジカル重合させる方法。

[0110]

上記合成法 [J] において用いられる、架橋性シリル基を有する連鎖移動剤としては1個の分子鎖末端にのみ架橋性シリル基を導入できるものであれば特に限定されず、例えば特公平3-14068号公報等に開示されているような、3-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-メルカプトプロピルメチルジメトキシシラン等の架橋性シリル基を有するメルカプタン、特公平4-55444号公報等に開示されているような架橋性シリル基を有するとドロシランなどを挙げることができる。 また、架橋性シリル基を有するラジカル開始剤を使用することもできる。

[0111]

[K] 1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体に、架橋性シリル基を有する安定化カルバニオンを反応させる方法。

[0112]

上記製造法 [K] は、(A) 成分の製造法 [E] と同様であり、重合体に1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体を用いる点が異なる製造法である。

[0113]





1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重 合体は、例えば後述する [K-a] 等の製造方法により得られるが、これらに限 定されるものではない。

[0114]

上述した製造法 [G] で用いられる 1 個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体の製造法  $[G-a] \sim [G-j]$  について以下に説明する。

[0115]

以下の製造法 [G-a] ~ [G-b] は、開始点を1個有する開始剤を用いるリビングラジカル重合により、1個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体を直接合成する方法の例である。なお、リビングラジカル重合に用いる開始点を1個有する開始剤については後述する。

[0116]

[G-a] 開始点を1個有する開始剤を用いるリビングラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、重合反応の終期または所定のビニル系モノマーの反応終了後に、重合性のアルケニル基および重合性の低いアルケニル基を併せ持っ化合物を反応させる方法。

[0117]

上記製造法 [G-a] において用いられる重合性のアルケニル基および重合性 の低いアルケニル基を併せ持つ化合物としては、例えば前述の一般式(6)で表 される化合物が挙げられる。

[0118]

[G-b] 開始点を1個有する開始剤を用いるリビングラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、重合性の低いアルケニル基を少なくとも2個有する化合物を、重合反応の終期あるいは所定のビニル系モノマーの反応終了後に反応させる方法。

[0119]

上記重合性の低いアルケニル基を少なくとも2個有する化合物としては特に限定されないが、例えば1,5-ヘキサジエン、1,7-オクタジエン、1,9-デカジエン等が挙げられる。



以下の製造法  $[G-c] \sim [G-f]$  は、1 個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体のこのハロゲンをアルケニル基に変換する方法の例である。

[0121]

1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体のハロゲンをアルケニル基に変換する方法は、上述の(A)成分の製造法  $[A-c] \sim [A-f]$  と同様の方法が可能である。製造法  $[A-c] \sim [A-f]$  において重合体に1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体を用いる方法をそれぞれ製造法  $[G-c] \sim [G-f]$  とすると、これら製造法  $[G-c] \sim [G-f]$  により、1個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体が得られる。

[0122]

1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を平均して1.1個以上有する重合体は、例えば後述する製造法 [K-a] 等により得られるがこれらに限定されるものではない。

[0123]

以下の製造法 [G-g] ~ [G-j] は、1 個の分子鎖末端にのみ水酸基を有するビニル系重合体の水酸基をアルケニル基に変換する方法の例である。

[0124]

1 個の分子鎖末端にのみ水酸基を有するビニル系重合体の水酸基をアルケニル基に変換する方法は、上述の(A)成分の製造法  $[A-g] \sim [A-j]$  と同様の方法が可能である。製造法  $[A-g] \sim [A-j]$  において重合体に1 個の分子鎖末端にのみ水酸基を有するビニル系重合体を用いる方法をそれぞれ製造法  $[G-g] \sim [G-j]$  とすると、これら製造法  $[G-g] \sim [G-j]$  により、1 個の分子鎖末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体が得られる。

[0125]

なお、上記の1個の分子鎖末端にのみ水酸基を有する重合体は、例えば後述する製造法 $[H-a] \sim [H-f]$ により得られるがこれらに限定されるものでは



ない。

[0126]

上記の1個の分子鎮末端にのみアルケニル基を有するビニル系重合体の製造法においては、上述した製造法 [G-a] および [G-b] 等の、アルケニル基を導入するに際してハロゲン原子が直接関与しない製造法の場合、リビングラジカル重合法を用いることが好ましい。この場合制御がより容易である点から [G-b] の方法がより好ましい。リビングラジカル重合法の中でも原子移動ラジカル重合法がより好ましい。

[0127]

一方、上述した製造法 [G-c] ~ [G-f] 等の、反応性の高い炭素ーハロゲン結合を有するビニル系重合体のハロゲンを変換することによりアルケニル基を導入する製造法の場合、後述する反応性の高い炭素ーハロゲン結合を有する有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤とし、遷移金属錯体を触媒として用いるラジカル重合 (原子移動ラジカル重合法) により得られる、1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素ーハロゲン結合を有するビニル系重合体を用いるのが好ましい。制御がより容易である点から [G-f] の方法がより好ましい。

[0128]

上述した製造法 [H] および  $[G-g] \sim [G-j]$  において用いられる、分子中の1個の分子鎖末端にのみ水酸基を有する重合体の製造法  $[H-a] \sim [H-f]$  について以下に説明する。

[0129]

以下の製造法 [H-a] ~ [H-b] は、開始点を1個有する開始剤を用いる リビングラジカル重合により、1個の分子鎖末端にのみ水酸基を有するビニル系 重合体を直接合成する方法の例である。なお、リビングラジカル重合に用いる開 始点を1個有する開始剤については後述する。

[0130]

[H-a] 開始点を1個有する開始剤を用いるリビングラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、重合反応の終期または所定のビニル系モノマーの

反応終了後に、重合性のアルケニル基および水酸基を併せ持つ化合物を反応させる方法。

[0131]

上記製造法 [H-a] において用いられる重合性のアルケニル基および水酸基を併せ持つ化合物としては、例えば前述の一般式(10)で表される化合物が挙げられる。

[0132]

[H-b] 開始点を1個有する開始剤を用いるリビングラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際に、重合反応の終期あるいは所定のモノマーの反応終了後に、例えば10-ウンデセノール、5-ヘキセノール、アリルアルコールのようなアルケニルアルコールを反応させる方法。

[0133]

以下の製造法 [H-c] は、ラジカル重合において水酸基含有連鎖移動剤あるいは開始剤を用いる方法の例である。

[0134]

[H-c] メルカプトエタノール等の水酸基含有連鎖移動剤や水酸基含有アゾ 系開始剤などを用いて上記ビニル系モノマーをラジカル重合する方法。

[0135]

以下の製造法 [H-d] ~ [H-f] は、1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体のこのハロゲンを水酸基に変換する方法の例である。

[0136]

なお、1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体は、後述する製造法 [K-a] 等により得ることができるが、これらに限定されるものではない。

[0137]

[H-d] 1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有する ビニル系重合体に、上述の一般式(11)等で表される、水酸基を有する安定化 カルバニオンを反応させて、上記ハロゲンを水酸基含有置換基に置換する方法。

[0138]

[H-e] 1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有する ビニル系重合体に、亜鉛等の金属単体あるいは有機金属化合物を作用させて調製 したエノレートアニオンに、アルデヒド類、又はケトン類を反応させる方法。

[0139]

[H-f] 1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有する ビニル系重合体に、上述の一般式(12)等で表される水酸基含有オキシアニオ ン又は上述の一般式(13)等で表される水酸基含有カルボキシレートアニオン を反応させて、上記ハロゲンを水酸基含有置換基に置換する方法。

[0140]

上記の1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体のこのハロゲンを水酸基に変換する方法においては、上述した製造法 [H-a] ~ [H-c] 等の水酸基を導入するに際してハロゲン原子が直接関与しない製造法の場合、リビングラジカル重合法を用いることが好ましい。この場合制御がより容易である点から [H-b] の方法がより好ましい。リビングラジカル重合法の中でも原子移動ラジカル重合法がより好ましい。

[0141]

また、上述した製造法 [H-d] ~ [H-f] 等の、反応性の高い炭素-ハロゲン結合を変換することにより水酸基を導入する製造法の場合、後述する有機ハロゲン化物またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始剤とし、遷移金属錯体を触媒として用いるラジカル重合 (原子移動ラジカル重合法) により得られる、1個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体を用いるのが好ましい。この場合制御がより容易である点から [H-f] の方法がより好ましい。

[0142]

上記製造法 [K]、 [G-c] ~ [G-f] および [H-d] ~ [H-f] などにおいて用いられる、1 個の分子鎖末端にのみ反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体の製造法 [K-a] について以下に説明する。 [K-a] 反応性の高い炭素-ハロゲン結合を1 個有する開始剤を用いてビニル系モ



[0143]

上記製造法 [K-a] において用いられる開始剤としては、例えば、下記に示される反応性の高い炭素-ハロゲン結合を1個有する有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない

$${
m C_6H_5-CH_2X}, {
m C_6H_5-C}$$
 (H) (X)  ${
m CH_3}, {
m C_6H_5-C}$  (X) (CH<sub>3</sub>)  $_2$ 

(ただし、上記式中、 $C_6H_5$ はフェニル基を示す。Xは塩素、臭素またはヨウ素を示す。)

(式中、Rは水素原子または炭素数1~20のアルキル基、アリール基またはア ラルキル基を示す。複数のRはそれぞれ同一であってもよく、異なっていてもよ い。Xは塩素、臭素またはヨウ素を示す。)

$$R-C_6H_4-SO_2X$$

(式中、Rは水素原子または炭素数1~20のアルキル基、アリール基またはア ラルキル基を示す。 Xは塩素、臭素またはヨウ素を示す。)

これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

# [0144]

上述のリビングラジカル重合に用いられる開始点を1個有する開始剤は、用いる重合法により異なる。原子移動ラジカル重合の場合は、前述の [K-a] に記載された反応性の高い炭素-ハロゲン結合を1個有する有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物等が開始剤として挙げられる。ニトロキシド化合物などのラジカル補足剤を用いるリビングラジカル重合あるいは、コバルトボルフィリン錯体などを用いるリビングラジカル重合などの場合は、過酸化ベンゾイルなどの過酸化物、アゾビスイソブチロニトリル、アゾビスイソバレロニトリルなどのアゾ化合物等が開始剤として挙げられる。

[0145]





また、1個の分子鎖末端にのみ架橋性シリル基を有するビニル系重合体は、(A)成分の製造法 [F]である架橋性シリル基を有する有機ハロゲン化物を用いる方法により得られた、片末端に架橋性シリル基を有し、他の末端に反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体を、そのままあるいはこのハロゲンを架橋性シリル基以外の基に変換することにより得ることも可能である。

[0146]

また同様に、アルケニル基を有する有機ハロゲン化物を用いる方法により得られた、片末端にアルケニル基を有し、他の末端に反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有するビニル系重合体を得て、このアルケニル基を上述の方法で架橋性シリル基に変換することによっても、1個の分子鎖末端にのみ架橋性シリル基を有するビニル系重合体を得ることが可能である。

[0147]

上述のように、例えば、製造法 [I] あるいは [G-a]、 [G-b]、 [H-a]、 [H-b] などの方法を経由して得られた 1 個の分子鎖末端にのみ架橋性シリル基を有するビニル系重合体の架橋性シリル基は、厳密な意味での末端に存在するとは限らず、末端近傍にしか存在しない可能性がある。しかしこれらの重合体の添加効果は、本質的には分子鎖末端に存在する重合体のものと変わりがない。従ってこれらの重合体は、本発明(B)成分の平均して 1 個以下の一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するビニル系反応性可塑剤の定義である、1 個の分子鎖末端にのみ一般式(1)で表される架橋性シリル基を有するビニル系重合体に包含される。

[0148]

上記の(B)成分の反応性可塑剤である、1個の分子鎖末端のみに架橋性シリル基を有するビニル系重合体は、上述した製造法等を随時組み合わせて得ることができるが、典型的な製造工程としては、前述した(A)成分の合成工程AおよびBと同様の製造工程を挙げることができる。

[0149]

(B) 成分の反応性可塑剤の添加量は、(A) 成分の一般式(1) で表される 架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体100重量部に対 して  $5\sim150$  重量部、好ましくは  $10\sim120$  重量部、さらに好ましくは  $20\sim100$  重量部である。 5 重量部未満では可塑剤としての効果が発現しなくなり、 150 重量部を越えると硬化物の機械強度が不足する。

[0150]

本発明の硬化性組成物には、必要に応じて、硬化性組成物又は硬化物の諸物性 の調整を目的として、縮合触媒、充填材、他の可塑剤、垂れ防止剤、着色剤、接 着性促進剤、老化防止剤、難燃剤、硬化性調整剤、耐候性改良剤、機械物性調整 剤などを配合してもよい。

[0151]

縮合触媒としては特に限定されないが、例えば、テトラブチルチタネート、テ トラプロピルチタネート等のチタン酸エステル;ジブチル錫ジラウレート、ジブ チル錫ジアセチルアセトナート、ジブチル錫マレエート、ジブチル錫ジアセテー ト、ジブチル錫ジメトキシド、オクチル酸錫、ナフテン酸錫等の有機錫化合物; オクチル酸鉛、ブチルアミン、オクチルアミン、ジブチルアミン、モノエタノー ルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジエチレントリアミン 、トリエチレンテトラミン、オレイルアミン、オクチルアミン、シクロヘキシル アミン、ベンジルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、キシリレンジアミン 、トリエチレンジアミン、グアニジン、ジフェニルグアニジン、2,4,6-ト リス(ジメチルアミノメチル)フェノール、モルホリン、N -メチルモルホリン 、1,3-ジアザビシクロ(5,4,6)ウンデセン-7等のアミン系化合物あ るいはそれらのカルボン酸塩;ラウリルアミンとオクチル酸錫の反応物あるいは 混合物のようなアミン系化合物と有機錫化合物との反応物および混合物;過剰の ポリアミンと多塩基酸から得られる低分子量ポリアミド樹脂;過剰のポリアミン とエポキシ化合物の反応生成物;アミノ基を有するシランカップリング剤、例え ば、γ-アミノプロピルトリメトキシシラン、N-(β-アミノエチル)アミノ プロピルメチルジメトキシシラン等の公知のシラノール触媒が挙げられる。これ らは単独で用いてもよく、 2種以上併用してもよい。加水分解性基Yがアルコキ シ基の場合は、(A)成分のビニル系重合体のみでは比較的硬化速度が遅いので 、硬化触媒を使用することが好ましい。



### [0152]

充填材としては特に限定されないが、例えば、フュームドシリカ、沈降性シリカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラックのような補強性充填材;炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、焼成クレー、クレー、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナイト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛華およびシラスバルーンなどのような充填材;石綿、ガラス繊維およびフィラメントのような繊維状充填材が挙げられる。これら充填材で強度の高い硬化物を得たい場合には、主にヒュームドシリカ、沈降性シリカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸、カーボンブラック、表面処理微細炭酸カルシウム、焼成クレー、クレーおよび活性亜鉛華などから選ばれる充填材を添加できる。また、低強度で伸びが大である硬化物を得たい場合には、主に酸化チタン、炭酸カルシウム、タルク、酸化第二鉄、酸化亜鉛およびシラスバルーンなどから選ばれる充填材を添加できる。これらは単独で用いてもよく、2種類以上を併用してもよい。

### [0153]

本発明の硬化性組成物では、(B) 成分の反応性可塑剤とともに架橋性シリル 基を有しない一般的な可塑剤を併用することも可能である。一般的な可塑剤としては特に限定されないが、例えば、ジブチルフタレート、ジヘブチルフタレート、ジ(2ーエチルヘキシル)フタレート、ブチルベンジルフタレート等のフタル酸エステル類;ジオクチルアジベート、ジオクチルセバケート等の非芳香族二塩基酸エステル類;ジエチレングリコールジベンゾエート、トリエチレングリコールジベンゾエート等のポリアルキレングリコールのエステル類;トリクレジルホスフェート、トリブチルホスフェート等のリン酸エステル類;塩化パラフィン類;アルキルジフェニル、部分水添ターフェニル等の炭化水素系油等が挙げられる。これらは単独で用いてもよく、2種類以上を併用してもよい。なおこれら可塑剤は、重合体製造時に配合することも可能である。

## [0154]

垂れ防止剤としては特に限定されないが、例えば、ポリアミドワックス類、水 派ヒマシ油誘導体類;ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸アルミニウム、ス テアリン酸バリウム等の金属石鹸類等が挙げられる。 物性調整剤としては特に限定されないが、例えば、メチルトリメトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、トリメチルメトキシシラン、 $n-プロピルトリメトキシシラン等のアルキルアルコキシシラン類;ジメチルジイソプロベノキシシラン、メチルトリイソプロベノキシシラン、<math>\gamma-グリシドキシプロピルメチルジイソプロベノキシシラン等のアルキルイソプロペノキシシラン、<math>\gamma-0$ リシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、 $\gamma-0$ リシドキシプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma-0$ リンドキシプロピルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、アーアミノプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma-1$ リンドキシシラン、 $\gamma-1$ リンドキシシラン、 $\gamma-1$ リンドキシシラン、 $\gamma-1$ リンドキシション、 $\gamma-1$ リンドキシション等の官能基を有するアルコキシション類;シリコーンワニス類;ポリシロキサン類等が挙げられる。前記物性調整剤を用いることにより、本発明の組成物を硬化させた時の硬度を上げたり、硬度を下げ、伸びを出したりし得る。

### [0155]

接着性促進剤としては、特に限定されないが、例えば、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、硫黄、各種シランカップリング剤、アルキルチタネート類、芳香族ポリイソシアネート等が挙げられ、被着体に対する接着性を改善することができる

### [0156]

本発明の硬化性組成物は、すべての配合成分を予め配合密封保存し、施工後空気中の湿気により硬化する1成分型として調製することも可能であり、硬化剤として別途硬化触媒、充填材、可塑剤、水等の成分を配合しておき、該配合材と重合体組成物を使用前に混合する2成分型として調製することもできる。 本発明の硬化性組成物は、シーリング材、塗料、コーティング材、封止材、接着剤、ポッティング材、注型材料、成形材料などに用いることができる。

[0157]

【発明の効果】

本発明は以下の2成分;

(A) 架橋性シリル基を平均して1.1 個以上有するビニル系重合体、及び





(B) 平均して1個以下の架橋性シリル基を有するビニル系反応性可塑剤、を含有する硬化性組成物からなり、配合工程あるいは硬化性組成物施工時の低粘度化による作業性の改善ができるとともに、硬化物に柔軟性を付与し、なおかつ可塑剤移行による悪影響を抑えられる。

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 配合工程あるいは硬化性組成物施工時の低粘度化による作業性の改善ができるとともに、硬化物に柔軟性を付与し、なおかつ可塑剤移行による悪影響を抑えられる。

## 【解決手段】

(A) 架橋性シリル基を平均して1.1個以上有するビニル系重合体、及び、(B) 平均して1個以下の架橋性シリル基を有するビニル系反応性可塑剤、を含有する硬化性組成物を用い、硬化させる。

1





【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

申請人

【識別番号】

000000941

【住所又は居所】

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

1

【氏名又は名称】 鐘淵化学工業株式会社



識別番号

[000000941]

1. 変更年月日 1990年 8月27日

[変更理由] 新規登録

住 所 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

氏 名 鐘淵化学工業株式会社